(12) 公表特許公報(A)

(11)特許出願公表番号 特表2002-528460 (P2002-528460A)

(43)公表日 平成14年9月3日(2002.9.3)

| F I 5-73-1-*(参考) |
|---------------------------------|
| C 0 7 J 9/00 4 C 0 8 4 |
| A 6 1 K 31/575 4 C 0 8 6 |
| 45/00 4 C 0 9 1 |
| A 6 1 P 1/16 1 0 5 |
| 審查請求 未請求 予備審查請求 有 (全 55 頁) |
| 331) (71)出願人 アベンティス・ファーマ・ドイチユラン |
| ト・ゲゼルシャフト・ミット・ベシュレン |
| クテル・ハフツング |
| ドイツ連邦共和国デーー65929フランクフ |
| ルト・アム・マイン. ブリユニングシユト |
| ラーセ50 |
| (72)発明者 アンドレーアス・ヴァイヒェルト |
| ドイツ連邦共和国デーー63329エーゲルス |
| パハ. ライプツィガーシュトラーセ21 |
| (72)発明者 アールフォンス・エンセン |
| ドイツ連邦共和国デーー64572ピュッテル |
| ボルン. ビルケンヴェーク 4 |
| (74)代理人 弁理士 髙木 千嘉 (外2名) |
| 最終頁に続く |
| |

(54) 【発明の名称】 胆汁酸で置換されたフェニルアルケノイルグアニジン類、その製造方法、その薬剤または診断薬 としての使用、およびそれらを含有する薬剤

(57) 【要約】

本発明は、置換されたフェニルアルケノイルグアニジン 類、その薬学的に受容できる塩、および生理学的に機能 性の誘導体に関する。式(I)

(化1)

(式中、基は、このように列挙された意味を有する)の化合物が開示されている。また、その生理学的に受容できる塩、生理学的に機能性の誘導体およびその製造方法も開示されている。本発明の化合物は、例えば胆石の予防または治療用の薬剤として使用するために適している。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 式 I

【化1】

$$T_1$$
 T_2
 $R1$
 $R2$
 $L-z$
 $R3$

{式中、

T1およびT2は相互に独立して、

【化2】

または水素(ここで T_1 および T_2 は、同時に水素であることはできない)であり

zは、

;

【化3】

であり;

R(7)、R(8)は相互に独立して、水素、 $-(C_1 \sim C_8)$ -アルキル(ここでアルキル基は、1回以上Fによって置換され得る)、 $(C_3 \sim C_8)$ -シクロアルキル、 $(C_3 \sim C_6)$ -アルケニル、 $(C_3 \sim C_8)$ -シクロアルキル、フェニル、ベンジル、[ここでフェニル核は、3回までF、C1、CF₃、メチル、メトキシ、NR(9)R(10)によって置換され得る]であるか;または

R(7)、R(8)は一緒になって、4または5個のメチレン基の鎖(これらのメチレン基のうちの1つの CH_2 基は、酸素、硫黄、NH、 $N-CH_3$ またはN-ベンジルによって置換され得る)を形成し;

R(9)、R(10)は相互に独立して、水素、 $(C_1 \sim C_4)$ - アルキル、 $(C_1 \sim C_4)$ - ペルフルオロアルキルであり;

xは、ゼロ、1または2であり;

vは、ゼロ、1または2であり;

R(1)、R(2)、R(3)は相互に独立して、水素、F、C1、Br、I、CN、 $-(C_1 \sim C_8)$ -Tルキル、-O- $(C_1 \sim C_8)$ -Tルキル、(ここでTルキル基は、1回以上Fによって置換され得る)、-(C=O)- $N=C(NH_2)_2$ 、 $-(SO_{0-2})$ - $(C_1 \sim C_8)$ -Tルキル、 $-(SO_2)$ -NR(7)R(8)、-O- $(C_0 \sim C_8)$

-アルキレンフェニル、- $(C_0 \sim C_8)$ -アルキレンフェニル、[ここでフェニル 核は、3回までF、 C_1 、 C_5 、メチル、メトキシ、- $(C_0 \sim C_8)$ -アルキレ ン-NR(9)R(10)によって置換され得る]であり;

Lは、-O-、-NR(47)-、 $-(C_1\sim C_8)-$ アルキレンー、 $-(C_1\sim C_8)-$ アルケニレンー、 $-(C_1\sim C_8)-$ アルケニレンー、 $-(C_1\sim C_8)-$ アルキニレンー、-COO-、-CO-NR(47)-、 $-SO_2-NR(47)-$ 、 $-O-(CH_2)_n-O-$ 、 $-NR(47)-(CH_2)_n-$ Oー、 $-NR(48)-CO-(CH_2)_n-O-$ 、 $-CO-NR(48)-(CH_2)_n-O-$ 、 $-O-CO-(CH_2)_n-O-$ 、 $-SO_2-NR(48)-(CH_2)_n-O-$ 、 $-NR(48)-CO-CH_2-CH_2-CO-NR(48)-(CH_2)_n-O-$ 、 $-NR(48)-CO-CH_2-CH_2-CO-NR(48)-(CH_2)_n-O-$ 、 $-NR(48)-CO-CH=CH-CO-NR(48)-(CH_2)_n-O-$ 、 $-NR(48)-SO_2-(CH_2)_n-O-$ であり;

R(47)は、水素、 $(C_1 \sim C_8)$ - アルキル、R(48) - CO - 、フェニル、ベンジルであり;

R(48)は、水素、 $(C_1 \sim C_8)$ - P ν + ν 、フェニルおよびベンジル、(ここでフェニル核は、3回までF、 C_1 、 C_3 、メチル、メトキシによって置換され得る) であり;

nは、1ないし8であり;

R (40) およびR (41)、R (42) およびR (43)、R (44) およびR (45) は各々の場合 に一緒になって、カルボニル基の酸素を形成し;

R(46)は、水素、 $C_1 \sim C_4 - T$ ルキル、ベンジル、 $-CH_2 - OH$ 、 $H_3 CSCH_2 CH_2 -$ 、 $HO_2 CCH_2 -$ 、 $HO_2 CCH_2 -$ であり;

R(50)は、水素、 $(C_1 \sim C_4)$ ーアルキル、フェニルまたはベンジル、(ここでフェニル核は、3回までF、 C_1 、 C_1 F_3 、メチル、メトキシによって置換され得る)である}

の化合物またはその薬学的に許容できる塩および生理学的に機能性の誘導体。

【請求項2】 T1およびT2が相互に独立して、

【化4】

または水素 (ここで T_1 および T_2 は、同時に水素であることはできない)であり

L-zが

【化5】

であり;

R(9)、R(10)が相互に独立して、水素、CH₃、CF₃であり;

R(1)、R(2)、R(3)が相互に独立して、水素、F、C1、CN、-SO₂ $-(C₁ \sim C₄) - アルキル、<math>-SO₂ - N((C₁ \sim C₄) - アルキル)₂$ 、-SO₂ - N $H(C₁ \sim C₄) - アルキル、<math>-SO₂ - NH₂$ 、 $-SO₂ - (C₁ \sim C₄) - アルキル、<math>-(C₁ \sim C₄) - \nabla N$ + N +

Lが-O-、-NR(47)-、 $-(C_1\sim C_4)-$ アルキレン-、 $-(C_1\sim C_4)-$ アルケニレン-、 $-(C_1\sim C_4)-$ アルキニレン-、-COO-、-CO-NR(47)-、 $-SO_2-NR(47)-$ 、 $-O-(CH_2)_n-O-$ 、 $-NR(47)-(CH_2)_n-O-$ 、 $-NR(48)-CO-(CH_2)_n-O-$ 、 $-CO-NR(48)-(CH_2)_n-O-$ 、 $-SO_2-NR(48)-(CH_2)_n-O-$ であり;

R(47)が水素、 $(C_1 \sim C_4)$ - アルキル、R(48) - CO - 、フェニル、ベンジルであり:

R(48)が水素、 $(C_1 \sim C_4)$ - アルキル、フェニルおよびベンジル、(ここでフェニル核は、3回までF、C1、CF₃、メチル、メトキシによって置換され得る) であり;

R(41)、R(42)、R(45)が相互に独立して、水素、-OR(50)、NHR(50)、-NR(50)₂、-O-(CO)-R(50)、-NH-(CO)-R(50)であり;

R(50)が水素、 $(C_1 \sim C_4)$ - アルキル、フェニルまたはベンジル、(ここでフェニル核は、3回までF、C1、 CF_3 、メチル、メトキシによって置換され得る) であり;

Kが-OR(50)、-NHR(50)、-NR(50)2、-HN-CH2-CH2-CO2H、-HN-CH2-CH2-CO3H、-NH-CH2-COOH、-N(CH3)CH2CO2H、-OKa(ここでKaは、例えばアルカリ金属またはアルカリ土類金属イオンまたは第四級アンモニウムイオンのような陽イオンである)である

請求項1 に記載の式 I の化合物またはその薬学的に許容できる塩および生理学的に機能性の誘導体。

【請求項3】 T1およびT2が相互に独立して、

【化6】

または水素(ここで T_1 および T_2 は、同時に水素であることはできない)であり

そしてL-zが

【化7】

であり;

R(E)が水素、F、C1、CN、(C₁ ~ C₄) - アルキル、<math>-O(C₁ ~ C₄) - アルキル、CF₃、-OCF₃であり;

R(1)、R(2)が相互に独立して、水素、F、C1、CN、 $-SO_2-CH_3$ 、 $-(C_1\sim C_4)-$ アルキル、 $-O-(C_1\sim C_4)-$ アルキル、(ここでアルキル基は、1回以上Fによって置換され得る)、 $-O-(C_0\sim C_4)-$ アルキレンフェニル、 $-(C_0\sim C_4)-$ アルキレンフェニル、(ここでフェニル核は、3回までF、C1、 CF_3 、メチル、メトキシによって置換され得る)であり;

R(3)が水素であり;

 $L \not \mathbb{D} - O - \setminus -NR(47) - \setminus -CH_2 - CH_2 - \setminus CH = CH - \setminus -(C \equiv C) - CH_2 - \setminus CH_2 - \setminus CH_2 - \setminus CH_2 - \cup CH_2$

、-COO-、-CO-NR(47)-、 $-SO_2-NR(47)-$ 、 $-O-(CH_2)_n-$ O-、 $-NR(47)-(CH_2)_n-O-$ 、 $-NR(48)-CO-(CH_2)_n-O-$ 、 $-CO-NR(48)-(CH_2)_n-O-$ 、 $-SO_2-NR(48)-(CH_2)_n-O-$ であり; -R(47)が水素、 $-(C_1-C_4)-$ アルキル、-R(48)-CO-、フェニル、ベンジルであり;

R(48)が水素、 $(C_1 \sim C_4)$ ーアルキル、フェニルおよびベンジル、(ここでフェニル核は、3回までF、C1、CF₃、メチル、メトキシによって置換され得る)であり;

R(41)が水素、-OHであり;

Kが-OR(50)、-NHR(50)、-NR(50)2、-HN-CH2-CH2-CO2H、-HN-CH2-CH2-CO2H、-NH-CH2-COOH、-N(CH3)CH2CO2H、-OKa(ここでKaは、例えばアルカリ金属またはアルカリ土類金属イオンまたは第四級アンモニウムイオンのような陽イオンである)であり:

請求項1または2に記載の式Iの化合物またはその薬学的に許容できる塩。

【請求項4】 式Iが構造Ia

【化8】

$$T_1$$
 T_2
 $R2$
 T_1
 T_2
 T_2

「式中、

T₁およびT₂は相互に独立して、

【化9】

または水素(ここでT₁およびT₂は、同時に水素であることはできない)であり

L-zは、

【化10】

であり;

Lは、-C≡C−、-NH−CH₂−CH₂−O−Cあり;

R(E)は、水素、 $(C_1 \sim C_4)$ -アルキルであり;

を有する、請求項1ないし3のいずれか1項に記載の式Iの化合物またはその薬 学的に許容できる塩。

【請求項5】 請求項1ないし4のいずれか1項に記載の1以上の化合物より成る医薬。

【請求項6】 請求項1ないし4のいずれか1項に記載の1以上の化合物および1種以上の脂質低下活性化合物より成る医薬。

【請求項7】 胆石の予防または治療用の薬剤として使用するための請求項1ないし4のいずれか1項に記載の化合物。

【請求項8】 胆石の治療用の薬剤としての少なくとも1種の別の脂質低下 活性化合物と組み合わせた請求項1ないし4のいずれか1項に記載の化合物。

【請求項9】 請求項1ないし4のいずれか1項に記載の1以上の化合物より成る医薬の製造方法であって、活性化合物を薬学的に適当な賦形剤と混合し、そしてこの混合物を投与に適する形態にすることより成る方法。

【請求項10】 胆石の予防または治療用の薬剤の製造のための請求項1ないし4のいずれか1項に記載の化合物の使用。

【発明の詳細な説明】

[0001]

本発明は、置換されたフェニルアルケノイルグアニジン類およびその薬学的に 許容できる塩および生理学的に機能性の誘導体に関する。

[0002]

多くの因子とは別に、胆石の形成は、本質的に胆汁の組成、特にコレステロール、リン脂質および胆汁酸塩の濃度および比率によって決定される。コレステロール胆石の形成のための必要条件は、コレステロールで過飽和になった胆汁の存在である [Carey, M.C.およびSmall, D.M. (1978) The physical chemistry of cholesterol solubility in bile。Relationship to gallstone formation and dissolution in man、J. Clin. Invest. 61:998-1026参照]。

[0003]

今日まで、胆石は、主に外科的に除去されてきて、そのため薬による胆石溶解 および胆石形成の予防に対する大きな治療的要求が存在する。

本発明は、コレステロールによる胆汁の過飽和を予防すること、または過飽和 胆汁からのコレステロール結晶の形成を遅延させることによって胆石の形成を予 防することができる化合物を入手可能にするという目的に基づくものであった。

[0004]

そのため本発明は、式I

【化11】

$$T_1$$
 T_2
 R_3
 R_2
 R_3

{式中、

T1およびT2は相互に独立して、

【化12】

$$* \begin{array}{c|c} R(B) & R(D) \\ \hline \\ R(A) & R(C) & NH_2 \\ \hline \\ R(E) & NH_2$$

または水素(ここで T_1 および T_2 は、同時に水素であることはできない)であり;

[0005]

zは、

【化13】

であり;

[0006]

R(7)、R(8)は相互に独立して、水素、 $-(C_1 \sim C_8) - アルキル(ここでアルキル基は、1回以上Fによって置換され得る)、<math>(C_8 \sim C_8) - シクロアルキル$

R(7)、R(8)は一緒になって、4または5個のメチレン基の鎖(これらのメチレン基のうちの1つの CH_2 基は、酸素、硫黄、NH、 $N-CH_3$ またはN-ベンジルによって置換され得る)を形成し;

R(9)、R(10)は相互に独立して、水素、 $(C_1 \sim C_4)$ - アルキル、 $(C_1 \sim C_4)$ - ペルフルオロアルキルであり;

xは、ゼロ、1または2であり;

yは、ゼロ、1または2であり;

[0007]

[0008]

Lは、-O-、-NR(47)-、 $-(C_1\sim C_8)-$ アルキレンー、 $-(C_1\sim C_8)-$ アルケニレンー、 $-(C_1\sim C_8)-$ アルキニレンー、-COO-、-CO-NR(47)-、 $-SO_2-NR(47)-$ 、 $-O-(CH_2)_n-O-$ 、 $-NR(47)-(CH_2)_n-O-$ 、 $-NR(48)-CO-(CH_2)_n-O-$ 、 $-CO-NR(48)-(CH_2)_n-O-$

、 $-O-CO-(CH_2)_n-O-$ 、 $-SO_2-NR(48)-(CH_2)_n-O-$ 、 $-NR(48)-CO-CH_2-CH_2-CO-NR(48)-(CH_2)_n-O-$ 、 $-NR(48)-CO-CH_2-CH_2-CO-NR(48)-(CH_2)_n-O-$ 、 $-NR(48)-CO-CH_2-CH_2-CO-NR(48)-(CH_2)_n-O-$ 、 $-NR(48)-SO_2-(CH_2)_n-O-$ であり;

R(47)は、水素、 $(C_1 \sim C_8)$ ーアルキル、R(48)ーCOー、フェニル、ベンジルであり;

nは、1ないし8であり;

R(40)ないしR(45)は相互に独立して、水素、-OR(50)、-SR(50)、NH R(50)、-NR(50)2、-O-(CO)-R(50)、-S-(CO)-R(50)、-NH -(CO)-R(50)、-O-PO-(OR(50))-OR(50)、-O-(SO₂)-OR(50)、-R(50)、-R(50)、-C-OR(50) +C-OR(50) +C-OR(50)

[0009]

R(40)およびR(41)、R(42)およびR(43)、R(44)およびR(45)は各々の場合 に一緒になって、カルボニル基の酸素を形成し;

ここで常に基R (40)ないしR (45)の1つだけは、Lへの結合の意味を有し; Kは、-OR(50)、-NHR(50)、-NR(50)2、-HN-CH2 -CH2 -C02 H、-HN-CH2 -CH2 -S03 H、-NH-CH2 -C00 H、-N(CH3) -C4 CO2 H、-HN-CH2 -C6 CO2 H、-C7 CO3 H、-C8 CO2 H、-C9 CO3 H CO3

R(46)は、水素、 $C_1 \sim C_4 - T$ ルキル、ベンジル、 $-CH_2 - OH$ 、 $H_3 CSCH_2 CH_2 - CH_2 - CH_3 - C$

の化合物およびその薬学的に許容できる塩および生理学的に機能性の誘導体に関

する。

[0010]

好ましい式 I

【化14】

$$T_1$$
 T_2
 R_3
 R_2
 R_3

の化合物は、式中、

T」およびTzが相互に独立して、

【化15】

または水素(ここでT₁およびT₂は、同時に水素であることはできない)であり

[0011]

L-zが

【化16】

であり;

[0012]

R(9)、R(10)が相互に独立して、水素、CH₃、CF₃であり;

R(1)、R(2)、R(3)が相互に独立して、水素、F、C1、CN、-SO₂ $-(C₁ \sim C₄) - アルキル、<math>-SO₂ - N((C₁ \sim C₄) - アルキル)₂$ 、-SO₂ - N $H(C₁ \sim C₄) - アルキル、<math>-SO₂ - NH₂$ 、 $-SO₂ - (C₁ \sim C₄) - アルキル、<math>-(C₁ \sim C₄) -$ アルキル、 $-O-(C₁ \sim C₄) -$ アルキル、(ここでアルキル基は、1回以上Fによって置換され得る)、 $-O-(C₀ \sim C₄) -$ アルキレンフェニル、 $-(C₀ \sim C₄) -$ アルキレンフェニル、(ここでフェニル核は、3回までF、C1、CF₃、メチル、メトキシによって置換され得る) であり;

Lが-O-、-NR(47)-、 $-(C_1\sim C_4)-$ アルキレン-、 $-(C_1\sim C_4)-$ アルケニレン-、 $-(C_1\sim C_4)-$ アルキニレン-、-COO-、-CO-NR(47) -、 $-SO_2-NR(47)-$ 、 $-O-(CH_2)_n-O-$ 、 $-NR(47)-(CH_2)_n-O-$ 、 $-NR(48)-CO-(CH_2)_n-O-$ 、 $-CO-NR(48)-(CH_2)_n-O-$ 、 $-SO_2-NR(48)-(CH_2)_n-O-$ であり;

[0013]

R(47)が水素、 $(C_1 \sim C_4)$ - アルキル、R(48) - CO - 、フェニル、ベンジルであり;

R(48)が水素、 $(C_1 \sim C_4)$ - アルキル、フェニルおよびベンジル、(ここでフェニル核は、3回までF、C1、 CF_3 、メチル、メトキシによって置換され得る) であり;

 $n \dot{m} 1 \sim 4 \dot{v} \dot{m} \dot{p}$;

R(41)、R(42)、R(45)が相互に独立して、水素、-OR(50)、NHR(50)、-NR(50)2、-O-(CO) -R(50)、-NH-(CO) -R(50) であり; R(50)が水素、 $(C_1 \sim C_4)$ - アルキル、フェニルまたはベンジル、(ここでフ

ェニル核は、3回までF、C1、CF₃、メチル、メトキシによって置換され得る)であり;

Kが-OR(50)、-NHR(50)、-NR(50)2、-HN-CH2 -CH2 -CO2 H、-HN-CH2 -CH2 -SO3 H、-NH-CH2 -COOH、-N(CH3) -CH2 -CO2 -CH2 -CO3 -CH3 -CO4 -CH4 -CO5 -CO6 -CO7 -CO7 -CO8 -CO9 -CO9

化合物およびその薬学的に許容できる塩および生理学的に機能性の誘導体である

[0014]

特に好ましい式 I

【化17】

$$T_1$$
 T_2
 $R1$
 $R2$
 $R2$
 $R3$

の化合物は、式中、

T1およびT2が相互に独立して、

【化18】

または水素(ここでT₁およびT₂は、同時に水素であることはできない)であり

[0015]

そしてL-zが

【化19】

であり;

R(E)が水素、F、C1、CN、 $(C_1 \sim C_4)$ - \mathcal{P} - \mathcal{P} \mathcal

[0016]

R(1)、R(2)が相互に独立して、水素、F、C1、CN、 $-SO_2-CH_3$ 、 SO_2NH_2- 、 $-(C_1\sim C_4)-$ アルキル、 $-O-(C_1\sim C_4)-$ アルキル、(ここでアルキル基は、1回以上Fによって置換され得る)、 $-O-(C_0\sim C_4)-$ アルキレンフェニル、 $-(C_0\sim C_4)-$ アルキレンフェニル、(ここでフェニル核は、3回までF、C1、 CF_3 、Xチル、Xトキシによって置換され得る)であり;R(3)が水素であり;

Lが-O-、-NR(47)-、 $-CH_2-CH_2-$ 、CH=CH-、 $-(C\equiv C)-$ 、-COO-、-CO-NR(47)-、 $-SO_2-NR(47)-$ 、 $-O-(CH_2)_n-$ O-、 $-NR(47)-(CH_2)_n-O-$ 、 $-NR(48)-CO-(CH_2)_n-O-$ 、 $-CO-NR(48)-(CH_2)_n-O-$ 、 $-SO_2-NR(48)-(CH_2)_n-O-$ であり; $-CO-NR(48)-(CH_2)_n-O-$ であり; $-CO-NR(48)-(CH_2)_n-O-$ であり; $-CO-NR(48)-(CH_2)_n-O-$ であり; -CO-NR(48)-CO-、-CO-NR(48)-CO-、-CO-NR(48)-CO-、-CO-NR(48)-CO-、-CO-NR(48)-CO-、-CO-NR(48)-CO-、-CO-NR(48)-CO- であり; -CO-NR(48)-CO- であり;

R(48)が水素、 $(C_1 \sim C_4)$ - アルキル、フェニルおよびベンジル、(ここでフェニル核は、3回までF、C1、 CF_3 、メチル、メトキシによって置換され得る) であり:

[0017]

 $n \dot{m} 1 \sim 4 \dot{v} \dot{b} \dot{b}$;

R(41)が水素、-OHであり;

Kが-OR(50)、-NHR(50)、-NR(50)²、-HN-CH² -CH² -CO² H、-HN-CH² -CH² -CO³ H、-NH-CH² -COOH、-N(CH³) -CH² -CO³ -CO³ -CO⁴ -CO⁴ -CO⁶ -CO⁶ -CO⁶ -CO⁷ -CO⁷ -CO⁸ -CO⁸

R(50) が水素、 $(C_1 \sim C_4)$ ーアルキル、フェニルまたはベンジル、(ここでフェニル核は、3回までF、C1、CF3、メチル、メトキシによって置換され得る) である;

化合物またはその薬学的に許容できる塩である。

[0018]

殊に好ましい式Iの化合物は、構造Ia

【化20】

$$R1$$
 $R2$ $L-z$ Ia

[式中、

T」およびT2は相互に独立して、

【化21】

または水素(ここで T_1 および T_2 は、同時に水素であることはできない)であり

[0019]

L-zは、

【化22】

であり;

Lは、 $-C \equiv C -$ 、-NH-CH₂-CH₂-O-であり;

R(E)は、水素、 $(C_1 \sim C_4)$ - アルキルであり;

[0020]

上記式中の"★"は、T₁またはT₂の式Iのフェニル環への結合点を指定する

もし式 I の化合物が 1 つ以上の不斉中心を含むならば、これらは、SまたはR配置のいずれかを有することができる。本化合物は、光学異性体として、ジアステレオマーとして、ラセミ化合物としてまたはそれらの混合物類として存在することができる。

[0021]

式 I の化合物の二重結合配置は、EまたはZのいずれかであることができる。 本化合物は、二重結合異性体として混合物中に存在することができる。

表現"ここでアルキル基は、1回以上Fによって置換されていることができる"はまた、ペルフルオロ化アルキル基をも包含する。

指定されたアルキル基は、直鎖または分枝鎖のいずれかであることができる。

[0022]

それらの比較的高い水溶性のため、薬学的に許容できる塩は、出発または基本 化合物と比較して医学的適用のために特に適当である。これらの塩は、薬学的に 許容できる陰イオンまたは陽イオンを有していなくてはならない。本発明に従う 化合物の適当な薬学的に許容できる酸付加塩は、塩酸、臭化水素酸、リン酸、メ タリン酸、硝酸、スルホン酸および硫酸のような無機酸、そしてまた、例えば酢 酸、ベンゼンスルホン酸、安息香酸、クエン酸、エタンスルホン酸、フマル酸、 グルコン酸、グリコール酸、イソチオン酸、乳酸、ラクトビオニック酸、マレイ ン酸、リンゴ酸、メタンスルホン酸、コハク酸、pートルエンスルホン酸、酒石 酸およびトリフルオロ酢酸のような有機酸の塩である。塩素塩は、医学的目的の ために特に好ましく使用される。適当な薬学的に許容できる塩基塩は、アンモニ ウム塩、アルカリ金属塩(例えばナトリウムおよびカリウム塩)およびアルカリ 土類金属塩(例えばマグネシウムおよびカルシウム塩)である。

[0023]

薬学的に許容できない陰イオンとの塩も同様に、薬学的に許容できる塩の製造または精製のための有益な中間生成物としておよび/または非治療、例えば試験管内、適用において使用するために、本発明の範囲内に包含される。

[0024]

本明細書で使用する用語"生理学的に機能性の誘導体"は、本発明に従う式 I の化合物のいずれかの生理学的に許容できる誘導体、例えばエステルを示し、このものは、例えばヒトのような哺乳類に投与されたとき式 I の化合物またはその活性代謝産物を形成することができる(直接または間接に)。

[0025]

生理学的に機能性の誘導体にはまた、本発明に従う化合物のプロドラッグも包含される。このようなプロドラッグは、生体内で代謝されて、本発明に従う化合物になることができる。これらのプロドラッグは、それら自体活性であるか、または不活性であることができる。

[0026]

本発明に従う化合物はまた、種々の多形形態で、例えば無定形および結晶性多 形形態として存在することもできる。本発明に従う化合物のすべての多形形態は 、本発明の範囲内に包含され、そして本発明の別の態様である。

以下において、"式(I)に従う化合物"へのすべての言及は、上記のとおり

の式(I)の化合物および本明細書中に記載したとおりのその塩、溶媒和物および 生理学的に機能性の誘導体に関する。

[0027]

所望の生物学的効果を達成するために必要である式(I)に従う化合物の量は、 多くの因子、例えば選択される特定の化合物、意図される使用、投与の様式およ び患者の臨床的状態に依存する。

[0028]

一般に、日用量は、体重1キログラム当たり1日当たり0.1mgから100mg まで(典型的には $0.1 \, \text{mg}$ から $5.0 \, \text{mg}$ まで)、例えば $0.1 \sim 1.0 \, \text{mg}$ /kg/日の範 囲内にある。錠剤またはカプセル剤は、例えば0.01ないし100mg、典型的 には0.02ないし50mg、を含有することができる。薬学的に許容できる塩の 場合には、上記の重量データは、その塩から誘導されるアミノプロパノールイオ ンの重量に関する。上記の状態の予防または治療のためには、式(I)に従う化合 物は、それ自体を化合物として使用することができるが、好ましくはそれらは、 許容できる賦形剤との医薬組成物の形態で存在する。賦形剤は当然、それがその 組成物の他の成分と適合性であり、そして患者の健康に有害でないという意味で 許容できなくてはならない。賦形剤は、固体または液体または両方であることが でき、好ましくは個別用量として、例えば活性化合物の重量で0.05%ないし 95%を含有することができる錠剤として、化合物とともに製剤化される。式(1)に従うさらに別の化合物を包含するさらに別の薬学的に活性な物質が、同様 に存在することができる。本発明に従う医薬組成物は、公知の製薬法の1つによ って製造することができ、この方法は、本質的に、これらの成分を薬理学的に許 容できる賦形剤および/または助剤と混合することからなる。

[0029]

各々の個々の場合における最も適当な投与様式は、治療されるべき状態の性質 および重篤性および各々の場合において使用する式(I)に従う化合物の型に依存 するけれども、本発明に従う医薬組成物は、経口および口腔(例えば舌下)投与 に適当である医薬組成物である。被覆製剤および被覆遅延放出性製剤もまた、本 発明の範囲に包含される。酸一抵抗性で腸溶性の製剤が好ましい。適当な腸溶皮 には、セルロースアセテートフタレート、ポリビニルアセテートフタレート、ヒ ドロキシプロピルメチルセルロースフタレート、およびメタクリル酸およびメタ クリル酸メチルの陰イオン重合体がある。

[0030]

経口投与のための適当な医薬化合物は、例えばカプセル剤、カシェ剤、ロゼン ジまたは錠剤のような別々の単位中に存在することができ、これらの単位は各々 の場合に、一定量の式(I)に従う化合物を、粉末または顆粒として、水性または 非水性液体中の溶液または懸濁液として、または水中油または油中水エマルジョ ンとして含有する。すでに述べたように、これらの組成物は、活性化合物および 賦形剤(これは、1種以上の付加的成分より成ることができる)を接触させる工 程を包含するいずれかの適当な製薬法によって製造することができる。一般に、 本組成物は、活性化合物を液体および/または微粉砕固体賦形剤と均一および均 質に混合することによって製造し、その後必要ならば生成物を成形する。こうし て例えば錠剤は、本化合物の粉末または顆粒を、適宜1種以上の付加的成分とと もに圧縮または成形することによって製造することができる。プレスした錠剤は 、例えば適宜、結合剤、潤滑剤、不活性希釈剤および/または1つ(多数の)の 界面活性/分散剤と混合した粉末または顆粒のようなさらさらした形態の化合物 を適当な機械中で錠剤化することによって製造することができる。成形した錠剤 は、適当な機械中で、不活性液体希釈剤で加湿した粉状化合物を成形することに よって製造することができる。

[0031]

口腔(舌下)投与のために適当である医薬組成物には、着香料、通常はスクロース、およびアラビアゴムまたはトラガカントとともに式(I)に従う化合物を含有するロゼンジ、および、ゼラチンのような不活性基剤およびグリセロールまたはスクロースおよびアラビアゴム中に本化合物を包含するトローチがある。

[0032]

本発明はさらに、式Iの化合物の製造方法に関し、この方法は、式II 【化23】

$$T_1$$
 T_2
 $R3$
 $R3$
 $R3$
 $R3$
 $R3$
 $R3$
 $R3$

[式中、 T_1 、 T_2 、R(1)、R(2)およびR(3)は、上に指示した意味を有し、そしてGは、L-zによって置き換えられることができる官能基である]の化合物を、当業者に公知の方法で化合物A-L-zと反応させ、GAを除去して式 I の化合物を得ることより成る。

[0033]

式IIを有する化合物の官能基Gは、例えば臭素またはヨウ素の意味を有することができる。Pd(0)触媒作用によって、その後、所望のC-C結合を公知方法で得ることができる。

[0034]

【化24】

$$R(44)$$
 $R(45)$
 $R(44)$
 $R(45)$
 $R(45)$

式IIIのアセチレン胆汁酸誘導体は、適当な胆汁酸ケトンから製造される。このためには、リチウムアセチリドを公知方法(US 5,641,767)と同様にしてケト胆汁酸に加える。

[0035]

式 I の化合物およびその薬学的に許容できる塩および生理学的に機能性の誘導体は、胆汁組成に関する好ましい作用によって識別され、コレステロールによる胆汁の過飽和を予防すること、または過飽和胆汁からのコレステロール結晶の形成を遅延させることによって胆石の形成を予防する。本化合物は、単独でまたは脂質低下活性化合物と組み合わせて使用することができる。本化合物は、胆石の予防のためおよび治療のために特に適当である。

[0036]

本発明に従う式(I)の化合物は、肝胆汁系内に進み、そのためこれらの組織で作用する。こうして胆嚢からの水吸収は、胆嚢上皮のサブタイプ3の先端NHE 対向輸送の阻害によって阻害され、このことが結果として希釈された胆汁を生じ る。

[0037]

本発明に従う化合物の生物学的試験を、ナトリウム/プロトン交換体サブタイプ3の阻害の決定によって実施した。

1. 試験の説明

ヒトNHE-3タンパク質(LAP1細胞系において発現された)の阻害に対 する I Cso 値の決定のために、酸性化後の細胞内pH(pHi)の回復を決定したが 、これは、重炭酸塩を含まない条件下でさえ機能性NHE中で始まった。このた めには、pHiを、pH-感受性蛍光染料BCECF(Calbiochem、前駆体BCEC F-AMを使用する)を使用して決定した。細胞には、最初にBCECFを添加 した。BCECF蛍光を、比 (ratio) 蛍光スペクトロメーター [Photon Techno logy International、サウスブルンスウィック(South Brunswick)、ニュージ ャージー、米国]において励起波長505および440mmおよび発光波長535 nmで決定して、校正曲線によってpHiに変換した。細胞はすでに、BCECF添 加の間NH4C1緩衝液(pH7.4) [NH4C1緩衝液:115mM NaC1、2 OmM NH4C1, 5mM KC1, 1mM CaC12, 1mM MgSO4, 20mM Hepe s、5mM グルコース、1mg/ml BSA;pH7.4は、1M NaOHを使用して 確立した]中でインキュベートされていた。NH4C1を含まない緩衝液975 μ1を、NH, C1緩衝液中でインキュベートした細胞の25μ1ずつのアリコー トに加えることによって、細胞内酸性化を誘発した。その後のpH回復速度を3分 間記録した。試験した物質の阻害力の計算のために、細胞を最初に、完全なpH回 復が起こったかまたはpH回復が全く起こらなかった緩衝液中で調査した。完全な pH回復 (100%) については、細胞をNa - 含有緩衝液 [133.8mM Na C1, 4.7mM KC1, 1.25mM CaCl2, 1.25mM MgCl2, 0.97m M NazHPO4、0.23mM NaHzPO4、5mM Hepes、5mM グルコース、pH 7.0は、1M NaOHを使用して確立した] 中でインキュベートした。0%値 の決定については、細胞をNa を含まない緩衝液 [133.8mM 塩化コリン、 4.7mM KCl, 1.25mM CaCl₂, 1.25mM MgCl₂, 0.97mM K₂ HPO4、0.23mM KH2PO4、5mM Hepes、5mM グルコース、pH7.0は、

1 M N a OHを使用して確立した] 中でインキュベートした。試験されるべき物質は、N a $^{^+}$ 一含有緩衝液中で調製した。物質の各試験濃度での細胞内pHの回復を最大回復のパーセントで表した。各物質の I C_{50} 値は、プログラムシグマプロット (SigmaPlot) [Version 3.0、Jandel Scientific、米国] によってpH回復のパーセンテージ値から計算した。

結果:

実施例1: I C₅₀ = 1.7 μ M / 1

[0038]

以下の実施例は、本発明をより詳細に説明するために示され、本発明を実施例 に記載した生成物および態様に制限するものではない。

省略のリスト:

| M e O H | メタノール |
|------------|-----------------|
| LAH | 水素化アルミニウムリチウム |
| DMF | N, Nージメチルホルムアミド |
| ΕΙ | 電子衝撃 |
| CI | 化学イオン化 |
| RT | 室温 |
| ΕA | 酢酸エチル(EtOAc) |
| m p | 融点 |
| HEP | n ーヘプタン |
| DME | ジメトキシエタン |
| ES | 電子スプレー |
| FAB | 高速原子衝突 |
| CH_2C1_2 | ジクロロメタン |
| THF | テトラヒドロフラン |
| eq. | 当量 |
| | |

[0039]

ハロゲン化アリールと置換された末端アセチレンとのカップリングのための一 般法: ハロゲン化アリール(1当量)を、DMFならびに例えばトリエチルアミンのような助剤塩基(4当量)および例えばパラジウムビストリフェニルホスフィノジクロリドのようなPd触媒(3モル%)中に導入する。 $0.5 \sim 3$ 時間のうちに、アセチレン誘導体をゆっくり加えて、必要ならば上記の量の触媒を再度加える。この間に、反応温度は、室温を超えて、ほぼ100℃に達することができ;それは、典型的には60℃である。粗生成物は、酢酸エチルの添加によって沈殿させ、濾過することができる。その後塩形成をアセトン中の酸の添加によって実施する。

[0040]

実施例1

 $4-\{3\beta-[3,4-$ ビス(3-グアニジノ-2-メチル-3-オキソプロペニル)フェニルエチニル] -3α , 7α , $12\alpha-$ トリヒドロキシ -10β , $13\beta-$ ジメチルヘキサデカヒドロシクロペンタ [a]-フェナントレン-17-イル $\}$ ペンタン酸二酢酸塩、黄色がかった固体、融点 250 \mathbb{C} (分解)、 $\mathbb{M} \times \mathbb{C}$ \mathbb{C} \mathbb{C}

【化25】

[0041]

中間体1および2の製造

中間体1:38-アセチレンコール酸

【化26】

合成経路:

a) 3,7,12-トリアセチルコール酸メチル

90gのコール酸メチルおよび3.0gのジメチルアミノピリジンを500ml のピリジンに溶解させ、溶液を500ml の無水酢酸で処理して、室温で一晩攪拌した。それを氷水上に注ぎ、酢酸エチル($3\times$)で抽出した。有機相を乾燥させ($MgSO_4$)、蒸発させて、92gの $3,7,12-トリアセチルコール酸メチルを得た、<math>MS:M^{\dagger}+Li(FAB)=555$ 。

[0042]

b) 7,12-ジアセチルコール酸メチル

150 ml の無水酢酸を5℃でゆっくり1.51のメタノールに滴加した。15分後に、92gの3,7,12ートリアセチルコール酸メチルを加えて、混合物を室温で1時間攪拌した。それを氷水上に注ぎ、酢酸エチル(3×)で抽出した。有機相を1N Na₂CO₃溶液で洗浄し、MgSO₄を使用して乾燥させ、蒸発させた。85gの粗生成物を得た、MS:M+Li(FAB)=513。

[0043]

c) 3-ケト-7.12-ジアセチルコール酸メチル

85g (168ミリモル) の7,12ージアセチルコール酸メチル、183.7gのピリジニウムクロロクロメートおよび175gの分子篩を、2.51のジクロロメタン中で室温で2時間攪拌した。混合物を71のジエチルエーテル上に注ぎ、固体を濾去した。溶媒を蒸発させて、残留物を酢酸エチルに溶解させた。フロリシル(Florisil)カラム上のクロマトグラフィーの後、59.6gの生成物を得た、 $MS: M^{+}+Li(FAB)=511$ 。

[0044]

d) 3β-アセチレン-7,12-ジアセチルコール酸メチル

アセチレンを、アルゴン下、-55 ℃で25 分間、750 메の無水テトラヒドロフラン中に通した。ヘキサン中の15 % n - ブチルリチウム145 메をこの溶液に滴加して、それを10 分間攪拌した。その後45 g(89 ミリモル)の3 - ケト-7, 12 - ジアセチルコール酸メチルを加えて、混合物を-40 ℃で1.5 時間攪拌した。仕上げのために、500 메の飽和塩化アンモニウム水溶液を加えて、混合物を酢酸エチル(3 ×)で抽出し、有機相をM g SO 4 上で乾燥させ、蒸発させた。残留物をシリカゲル(n - ヘプタン/酢酸エチル 1:1)上のクロマトグラフにかけて、35.3 g の生成物を得た、MS:M + Li(FAB) = 537。

[0045]

e) 3 β-アセチレンコール酸

35.2g (665 リモル)のd)からの生成物を11 のメタノールに溶解させ、300 mlの2 N水酸化ナトリウム溶液で処理して、25 時間加熱して還流させた。溶媒を蒸発させ、残留物を水に溶解させて、この溶液を、2 N塩酸を用いてpH2まで酸性化した。沈殿を濾去し、中性になるまで水で洗浄した。残留物を乾燥させて、14.6 gの生成物を得た、MS:M+Li (FAB)=439。

[0046]

中間体2:1,2-ビス[3-(E-2-メチルプロペン酸グアニジド)]-4-ブロモーベンゼン二塩酸塩

【化27】

合成経路:

a) 標準法 (例えばLAHを用いる還元) に従って4-ブロモフタル酸ジメチ

ルから4-ブロモ-1,2-フタリルアルコールを得た、無色油状物;MS(CI):M + H = 217。

[0047]

- b) 例えば標準条件下でのSwern酸化によって 2a) から 4- ブロモー 1 , 2- フタルアルデヒドを得た、無定形固体、MS(CI): M+H=213。
- c) 1当量の2-ホスホノプロピオン酸トリエチルをヘキサン中、0℃で1当量のn-ブチルリチウムで脱プロトンし、続いて室温で0.5当量の4-ブロモ-1,2-フタルアルデヒド 2 b) と反応させることによって4-ブロモ-1,2-ジ [3-(エチルE-2-メチルプロペノエート)] ベンゼンを得た。ジアルデヒドの反応が完了した後に、混合物を水で処理して、トルエンとともに振盪させることによって3回抽出した。合わせた有機相を硫酸マグネシウム上で乾燥させた後、溶媒を真空で除去して、残留した粗生成物を、溶離剤として酢酸エチル/n-ペプタン混合物を使用するシリカゲル上のクロマトグラフィーによって分離した、無色油状物; $MS(CI): M^++H=381$ 。

[0048]

- d) 標準法(メタノール中の水酸化ナトリウム)に従う加水分解によって 2c) から 4- ブロモー 1 , 2- ジ [3- (E- 2- メチルプロペン酸)] ベンゼン を得た、無色無定形固体、MS(ES): M+H=325。
- e) 一般的変法に従って2 d) から1,2ービス $[3-(E-2-メチルプロペン酸グアニジド)]-4-ブロモベンゼン二塩酸塩を得た、無色固体; 融点240<math>^{\circ}$; MS(FAB): $M^{\circ}+H=407$ 。

[0049]

f) DMF中、60℃で2時間、一般法に従うPd(0)カップリングを行って、2e) および3 β -アセチレンコール酸から4-{3 β -[3,4-ビス(3-グアニジノ-2-メチル-3-オキソプロペニル)フェニルエチニル]-3 α ,7 α ,12 α -トリヒドロキシー10 β ,13 β -ジメチルへキサデカヒドロシクロペンタ[a]フェナントレン-17-イル}ペンタン酸二酢酸塩を得た。

[0050]

実施例2

 $4-\{3\beta-[3,4-{\rm i} Z,(3-{\it j} Y-2-{\it j} J-2-{\it j} J-2-$

【化28】

 3β - アセチレンコール酸ベンジルを使用して実施例 1 との類似法で合成した

[0051]

実施例3:

 $4-\{3\beta-[4-(3-グアニジノ-3-オキソプロペニル) フェニルエチニル] -3\alpha,7\alpha,12\alpha-トリヒドロキシ-10\beta,13\beta-ジメチルヘキサデカヒドロシクロペンタ[a]フェナントレン-17-イル ペンタン酸ベンジル、黄色がかった固体、融点189℃、MS:<math>M^{\dagger}+H(FAB)=710$ 。

【化29】

4 ーブロモ桂皮酸グアニジドおよび3β-アセチレンコール酸ベンジルを使用

して一般法に従って合成した。

[0052]

実施例4

 $4-\{3\beta-[4-(3-グアニジノ-3-オキソプロペニル) フェニルエチニル]-3\alpha,7\alpha,12\alpha-トリヒドロキシ-10\beta,13\beta-ジメチルヘキサデカヒドロシクロペンタ[a]フェナントレン-17-イル}ペンタン酸メチル、黄色がかった固体、融点60℃、MS:<math>M^{\dagger}+H(FAB)=718$ 。

【化30】

4-ブロモ桂皮酸グアニジドと $3\beta-$ アセチレンコール酸ベンジルとの反応により一般法との類似法で合成した。

[0053]

実施例5

 $(4-\{3\beta-[3,4-\forall z,(3-\phi r=i)/-2-y + \mu-3-x + y) + \mu-\mu \}$ ペニル)フェニルエチニル] -3α , 7α , $12\alpha-\mu + \mu-10\beta$, $13\beta-i + \mu-10\beta$ パンタノイルアミノ)酢酸

【化31】

[0054]

a) $[4-(3\beta-x+2)-3\alpha,7\alpha,12\alpha-b]$ ヒドロキシー 10β , $13\beta-ジメチルへキサデカヒドロシクロペンタ[a]$ フェナントレン-17-4 ル) ペンタノイルアミノ] 酢酸メチル

530 mgの3 β -アセチレンコール酸(中間体1 e)および510 μ lのトリエチルアミンを30 mlのTHFに溶解させ、0 $\mathbb C$ で175 μ lのクロロギ酸エチルを滴加した。この混合物を0 $\mathbb C$ で15分間攪拌した後、10 mlのDMF中の340 mgのグリシンメチルエステル塩酸塩の溶液を滴加して、混合物を室温で4時間攪拌した。それを200 mlの酢酸エチルで希釈して、各々50 mlずつの5%NaHSO4水溶液で2回洗浄した。それをMgSO4上で乾燥させ、溶媒を真空で除去した。残留物を100 mlの酢酸エチルに溶解させ、各々50 mlずつの飽和Na2CO3水溶液で3回洗浄した。それをMgSO4上で乾燥させ、溶媒を真空で除去した。酢酸エチル/MeOH10:1を使用し、それに続いて2回目は酢酸エチルを使用するシリカゲル上のクロマトグラフィーによって、280 mgの無色泡沫を得た。

R_f (酢酸エチル)=0.37 MS(FAB):518(M+H)

[0055]

b) $[4-(3\beta-x+2)-3\alpha,7\alpha,12\alpha-b]$ ヒドロキシー 10β , $13\beta-ジメチルへキサデカヒドロシクロペンタ[a] フェナントレン<math>-17-4$ ル) ペンタノイルアミノ] 酢酸

270 mgの $[4-(3\beta-x+\mu-3\alpha,7\alpha,12\alpha-h]$ ヒドロキシー1 $0\beta,13\beta-i$ ジメチルヘキサデカヒドロシクロペンタ[a]フェナントレンー1 7ーイル)ペンタノイルアミノ] 酢酸メチルおよび 630μ 1の1N NaOH水

溶液を5 ml のエタノールに溶解させて、室温で1 6 時間放置した。溶媒を真空で除去し、残留物を、5 0 ml の飽和N a H_2 P O_4 水溶液を使用して溶解させ、混合物を各々5 0 ml ずつの酢酸エチルで3 回抽出した。それをM g S O_4 上で乾燥させ、溶媒を真空で除去した。2 3 0 mgの無定形固体を得た。

R_f (アセトン/水 10:1) = 0.25 MS(FAB):502(M+2Li

[0056]

c) $(4-\{3\beta-[3,4-\forall z\,(3-\vec{\gamma}r=\vec{y})-2-\vec{y}\}\nu-3-\vec{z}+\vec{y}\}\nu$ ソプロペニル) フェニルエチニル] -3α , 7α , $12\alpha-$ トリヒドロキシ-10 β , $13\beta-$ ジメチルヘキサデカヒドロシクロペンタ[a]フェナントレン-17 -イル} ペンタノイルアミノ) 酢酸

 $230 \, \mathrm{ng}$ の $[4-(3\beta-x+2)-3\alpha,7\alpha,12\alpha-b]$ ヒドロキシー1 $0\beta,13\beta-3$ メチルヘキサデカヒドロシクロペンタ[a] フェナントレンー1 7-4 ル) ペンタノイルアミノ] 酢酸および $183 \, \mathrm{ng}$ のNー $\{3-[4-3]$ ロモー2ー(3-3) アニジノー2ーメチルー3ーオキソプロペニル)フェニル[-2] ーメチルアクリロイル)グアニジンを、一般法に従う[-2] Pd[-3] がでいる。アセトニトリル/水 [-3] 2:[-3] 4+0.1%酢酸+0.1%酢酸アンモニウムを使用する[-3] 3 リクロソルブ(C18 Li Chrosorb)上での分取HPLCの後、[-3] 7 0 [-3] 0 [-3] の分取HPLCの後、[-3] 7 0 [-3] の分取HPLCの後、[-3] 7 0 [-3] のの無定形固体を得た。

 $R_f(n-\vec{J}$ タノール/氷酢酸/水 3:1:1) = 0.33 MS(ES):81 $6(M+H)^{\frac{1}{2}}$

[0057]

実施例6

 $4-\{3-[2-フルオロ-4-(3-グアニジノ-2-メチル-3-オキソプロペニル) フェニルエチニル] <math>-3$, 7, 12-トリヒドロキシ-10, 13-ジメチルヘキサデカヒドロシクロペンタ[a]フェナントレン-17-イル $\}$ ペンタン酸

【化32】

[0058]

a) 3-(4-ブロモ-3-フルオロフェニル)-2-メチルアクリル酸ブチル

2gの1ープロモー2ーフルオロー4ーヨードベンゼンおよび1.1 mlのジイソプロピルエチルアミンを20mlのジメチルアセトアミド(無水)に溶解させ、穏やかなアルゴン流をこの溶液に5分間通した。次に1.4 mlのアクリル酸ブチルおよび10mgの2,6ージーtーブチルー4ーメチルフェノールを加えて、混合物を100℃まで加熱した。最後に、別の4 mlのジメチルアセトアミドを、アルゴン流によってガス抜きして、その中に80mgのトランスービスー(ローアセタト)ビス [oー(ジーoートリルホスフィノ)ベンジル]ジパラジウム [Tetrahedron Lett. 1996,37(36),6535-6538]を懸濁させた。この懸濁液をその他の反応物の混合物に加えて、140℃で90分間攪拌した。その後、この混合物を200mlの酢酸エチルで希釈して、各々100mlずつの水で2回、そして100mlの飽和NaC1水溶液で1回洗浄した。それをMgSO4上で乾燥させ、溶媒を真空で除去した。シリカゲル上のクロマトグラフィーによって、230mgの無色油状物を得た。

 R_f (酢酸エチル/n-ヘプタン)=0.27 MS(DCI):315(M+H) $\stackrel{\cdot}{}$ 【0059】

b) 3-{4-[17-(3-カルボキシ-1-メチルプロピル)-3,7,1 2-トリヒドロキシ-10,13-ジメチルヘキサデカヒドロシクロペンタ[a] フェナントレン-3-イルエチニル]-3-フルオロフェニル}-2-メチルア クリル酸ブチル

6 4mgのビス (トリフェニルホスフィン) パラジウム(II)クロリド、17mgの

CuI、0.5 mlのトリエチルアミンおよび230 mgの3-(4-プロモー3- フルオロフェニル) -2-メチルアクリル酸プチルを10 mlの無水DMFに溶解させて、10 mlの無水DMF中の395 mgの3 \square - $\mathbb{7}$ アセチレンコール酸の溶液を1 時間のうちに滴加した。混合物を60 \mathbb{C} で 1 時間攪拌して、10 mlの無水DMF中の395 mgの3 \square - $\mathbb{7}$ アセチレンコール酸の溶液を60 \mathbb{C} で再度ゆっくり滴加した。混合物を60 \mathbb{C} でさらに2 時間攪拌した後、さらに64 mgのビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム(II) クロリドおよび17 mgの \mathbb{C} \mathbb{U} I を加えて、混合物を再度60 \mathbb{C} で 2 時間攪拌した。最後に、さらに80 mgの3 \mathbb{U} - \mathbb{U} $\mathbb{U$

R_f (酢酸エチル/MeOH 5:1) = 0.56 MS(FAB):667(M+H)

[0060]

c) 4-{3-[2-フルオロ-4-(3-グアニジノ-2-メチル-3-オキソプロペニル)フェニルエチニル]-3,7,12-トリヒドロキシ-10,13-ジメチルヘキサデカヒドロシクロペンタ[a]フェナントレン-17-イル}ペンタン酸

ラフィーによって、15.5mgの無定形固体を得た。

 R_f (アセトン/水 10:1) = 0.19 MS(ES):652(M+H) 【0061】

実施例7

 $4-(3-\{2-[2,6-ij])$ ルカロー 4-(3-ij) アニジノー 2-i チルー 3-i キソプロペニル) フェニルアミノ] エトキシ1-1 フェニルアミノ] エトキシ1-1 フェナントレンー 1-1 アーイル1-1 ペンタン酸

【化33】

[0062]

a) 4-(7,12-ジヒドロキシ-3-メタンスルホニルオキシ-10,13 -ジメチルヘキサデカヒドロシクロペンタ[a]フェナントレン-17-イル}ペンタン酸

100gのコール酸を500mlのピリジンに溶解させ、23.1mlの塩化メシルを0℃で30分かけて滴加した。混合物を室温で3時間攪拌した後、0℃で3Lの水中の400mlの H_2 SO₄の溶液上に注ぎ、各々750mlずつの酢酸エチルで4回抽出した。それを Na_2 SO₄上で乾燥させ、溶媒を真空で除去した。残留物を、ジイソプロピルエーテルを用いて結晶化させて、117.1gを得た;融点121℃(分解をともなう)。

R_f (酢酸エチル/n-ヘプタン/酢酸 5:5:1)=0.31 MS(FAB) : 487(M+H) [0063]

b) 4- [7,12-ジヒドロキシ-3-(2-ヒドロキシエトキシ)-10, 13-ジメチルヘキサデカヒドロシクロペンタ[a]フェナントレン-17-イル]ペンタン酸メチル

116gの4-(7,12-ジヒドロキシ-3-メタンスルホニルオキシ-1 0,13-ジメチルヘキサデカヒドロシクロペンタ[a]フェナントレン-17-イル}ペンタン酸および130mlのトリエチルアミンを650mlのグリコールに溶解させて、混合物を100℃で3時間、そして115℃で7.5時間攪拌した。反応混合物を、0℃で3Lの水中の400mlのH2SO4の溶液上に注ぎ、各々750mlずつの酢酸エチルで7回抽出した。それをNa2SO4上で乾燥させ、溶媒を真空で除去した。中間体INTを得た。

[0064]

130 ml の塩化アセチルを、0℃で900 ml のメタノールに滴加した。次に400 ml の [欠文] 中のINTの溶液を加えて、混合物を室温で6時間攪拌した。それを室温で60時間放置した後、2.6 Lの水上に注ぎ、各々500 ml ずつのジイソプロピルエーテル(DIP)で8回抽出した。その後、有機相を各々600 ml ずつの半飽和NaHCO $_3$ 水溶液でさらに6回洗浄した。それをNa2SO $_4$ 上で乾燥させ、溶媒を真空で除去した。酢酸エチルを使用するシリカゲル上のクロマトグラフィーによって、32gの樹脂状固体を得た。

R_f (酢酸エチル) = 0.19 MS(FAB): 467(M+H) 【0065】

c) $4-\{3-[2-(1,3-ジオキソ-1,3-ジヒドロイソインドールー2-イル) エトキシ] -7,12-ジヒドロキシ-10,13-ジメチルヘキサデカヒドロシクロペンタ[a]フェナントレン-17-イル\}ペンタン酸メチル$

1.5 g の 4-[7,12-ジヒドロキシ-3-(2-ヒドロキシエトキシ)-10,13-ジメチルヘキサデカヒドロシクロペンタ[a]フェナントレン-17-イル] ペンタン酸メチル、<math>950 mgのトリフェニルホスフィンおよび550 mgのフタルイミドを26 mlのTHF中で45 でまで温め、この温度で1.14 mlのアゾジカルボン酸ジエチルを滴加した。この反応混合物を45 で2 時間攪拌し

た後、200 ml の半濃縮(semi concentrated)N a HCO3 水溶液中に注ぎ、各々 200 ml ずつの酢酸エチルで 3 回抽出した。有機相をN a 2 SO4 上で乾燥させ、溶媒を真空で除去した。 t ーブチルメチルエーテル(MTB)を使用するシリカゲル上のクロマトグラフィーによって、1.76 g の粘稠油状物を得た。

R_f(酢酸エチル)=0.60 MS(FAB):602(M+Li)

[0066]

- d) 4-[3-(2-アミノエトキシ)-7,12-ジヒドロキシ-10,13 -ジメチルヘキサデカヒドロシクロペンタ[a]フェナントレン-17-イル]ペンタン酸メチル
- 1.7gの4ー ${3-[2-(1,3-ジオキソ-1,3-ジヒドロイソインドール-2-イル)$ エトキシ $]-7,12-ジヒドロキシ-10,13-ジメチルへキサデカヒドロシクロペンタ[a]フェナントレン-17-イル<math>\}$ ペンタン酸メチルおよび0.52 mlのヒドラジン水和物 (80%) を14 mlのメタノールに溶解させて、溶液を3時間還流させた。それを次に40 でまで冷却して、反応混合物を8.7 mlの2 N HC1 水溶液で処理した。それを40 で30 分間攪拌した後、揮発性成分を真空で除去した。アセトン/水 10:1 を使用するシリカゲル上のクロマトグラフィーによって、540 mgの樹脂状固体を得た。

R_f (アセトン/水 10:1) = 0.06 MS(FAB): 466(M+H) 【0067】

e) 4-[3-(2-アミノエトキシ)-7,12-ジヒドロキシ-10,13-ジメチルヘキサデカヒドロシクロペンタ[a]フェナントレン-17-イル]ペンタン酸

3g04-[3-(2-アミノエトキシ)-7,12-ジヒドロキシ-10,13-ジメチルヘキサデカヒドロシクロペンタ[a]フェナントレン-17-イル]ペンタン酸メチルおよび<math>310mgのNaOHを、5mlの水および30mlのメタノール中で室温で24時間攪拌した。溶媒を真空で除去して、残留物を200mlの水を用いて溶解させ、HC1水溶液を用いて $pH=7\sim7.5$ に調整した。この混合物を1時間攪拌した後、生成物を濾去した。1.6gの淡黄色結晶性固体を得た。融点 $185\sim195$ ℃。

 R_f (CH₂Cl₂/MeOH/酢酸/水 32:8:1:1) = 0.18 MS(ES): 452(M+H)

[0068]

- f) 2-メチル-3-(3,4,5-トリフルオロフェニル)アクリル酸エチル
- 4.3mlの2-ホスホノプロピオン酸トリエチルを、30mlの無水THFに溶解させ、0 $^{\circ}$ Cで12.5mlの1.6 $^{\circ}$ Nのヘキサン中の $^{\circ}$ カーブチルリチウムの溶液を滴加した。混合物を室温で15分間攪拌した後、8mlの無水THF中の3.2gの3,4,5-トリフルオロベンズアルデヒドの溶液を滴加した。混合物を室温で1時間攪拌し、室温で16時間放置した。反応混合物を300mlの水で希釈し、30mlの飽和Na₂CO₃水溶液を加えて、それを各々100mlずつの酢酸エチルで3回抽出した。それをNa₂SO₄上で乾燥させ、溶媒を真空で除去した。酢酸エチル/ $^{\circ}$ nーヘプタンを使用するシリカゲル上のクロマトグラフィーによって、3.8gの無色結晶を得た;融点54 $^{\circ}$ C。

 $R_{\rm f}$ (酢酸エチル/nーヘプタン 1:8)=0.35 MS(DCI):245(M+H)

[0069]

- g) $3-(4-\{2-[17-(3-カルボキシ-1-メチルプロピル)-7$, 12-ジヒドロキシ-10, 13-ジメチルへキサデカヒドロシクロペンタ[a]フェナントレン-3-イルオキシ] エチルアミノ $\}-(3,5-ジフルオロフェニル)-2-メタクリル酸エチル$
- $600 \text{mg} の4-[3-(2-アミノエトキシ)-7,12-ジヒドロキシ-10,13-ジメチルヘキサデカヒドロシクロペンタ[a]フェナントレン-17-イル]ペンタン酸、<math>390 \text{mg} の2-メチル-3-(3,4,5-トリフルオロフェニル)アクリル酸エチルおよび828 mgの<math>K_2CO_3$ を、 $10 \text{ml} のジメチルアセトアミド中で130℃で2.5時間攪拌した。この反応混合物を、冷却後400 mlのCH2C12で希釈し、<math>400 \text{ml} の5\% \text{NaHSO}_4$ 水溶液で洗浄した。それをMgSO4上で乾燥させ、溶媒を真空で除去した。 $CH_2C1_2/\text{MeOH}10:1$ を使用するシリカゲル上のクロマトグラフィーによって、155 mgの無色油状物を得た。

 $R_f (CH_2CI_2/MeOH 10:1) = 0.27 MS(ES):676(M+H)^{+}$

[0070]

i) $4-(3-\{2-[2,6-ジフルオロ-4-(3-グアニジノ-2-メチル-3-オキソプロペニル) フェニルアミノ] エトキシ<math>\}$ -7, 12-ジヒドロキシ-10, 13-ジメチルヘキサデカヒドロシクロペンタ[a]フェナントレン-17-イル) ペンタン酸

 R_f (CH₂Cl₂/MeOH/酢酸/水 32:8:1:1) = 0.21 MS(ES):689(M+H)

【手続補正書】特許協力条約第34条補正の翻訳文提出書

【提出日】平成12年9月22日(2000.9.22)

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】特許請求の範囲

【補正方法】変更

【補正内容】

【特許請求の範囲】

【請求項1】 式 I

【化1】

$$T_1$$
 T_2
 R_3
 R_2
 R_3

{式中、

T1およびT2は相互に独立して、

【化2】

$$* = \begin{bmatrix} R(B) & R(F) & R(D) & N & NH_2 \\ R(A) & R(C) & N & NH_2 \end{bmatrix}$$

または水素 (ここで T_1 および T_2 は、同時に水素であることはできない)であり

zは、

【化3】

R(7)、R(8)は一緒になって、4または5個のメチレン基の鎖(これらのメチレン基のうちの1つの CH_2 基は、酸素、硫黄、NH、 $N-CH_3$ またはN-ベンジルによって置換され得る)を形成し;

R(9)、R(10)は相互に独立して、水素、 $(C_1 \sim C_4)$ - アルキル、 $(C_1 \sim C_4)$ - ペルフルオロアルキルであり;

xは、ゼロ、1または2であり;

yは、ゼロ、1または2であり;

Fによって置換され得る)、 $(C_3 \sim C_8)$ – シクロアルキル、 $O - (C_3 \sim C_6)$ – アルケニル、 $O - (C_3 \sim C_8)$ – シクロアルキル、 $O - (C_3 \sim C_8)$ – シクロアル・ $O - (C_3 \sim C_8)$ – シクロアルキル、 $O - (C_3 \sim C_8)$ – シクロアル・ $O - (C_3 \sim C_8)$ – シクロアル・ $O - (C_3 \sim C_8)$ – シクロアル・ $O - (C_3 \sim C_8)$ – シクロアル・O

Lは、-O-、-NR(47)-、 $-(C_1\sim C_8)-$ アルキレンー、 $-(C_1\sim C_8)-$ アルケニレンー、 $-(C_1\sim C_8)-$ アルケニレンー、 $-(C_1\sim C_8)-$ アルキニレンー、-COO-、-CO-NR(47)-、 $-SO_2-NR(47)-$ 、 $-O-(CH_2)_n-O-$ 、 $-NR(47)-(CH_2)_n-$ Oー、 $-NR(48)-CO-(CH_2)_n-O-$ 、 $-CO-NR(48)-(CH_2)_n-O-$ 、 $-O-CO-(CH_2)_n-O-$ 、 $-SO_2-NR(48)-(CH_2)_n-O-$ 、-NR(48)-CO-CH2-CO-NR(48) $-(CH_2)_n-O-$ 、-NR(48)-CO-CH2-CO-NR(48) $-(CH_2)_n-O-$ 、-NR(48)-CO-CH=CH-CO-NR(48) $-(CH_2)_n-O-$ 、-NR(48)-SO2 $-(CH_2)_n-O-$ であり;

R(47)は、水素、 $(C_1 \sim C_8)$ -アルキル、R(48)-CO-、フェニル、ベンジルであり;

R(48)は、水素、 $(C_1 \sim C_8)$ - アルキル、フェニルおよびベンジル、(ここでフェニル核は、3回までF、C1、 CF_3 、メチル、メトキシによって置換され得る) であり;

nは、1ないし8であり;

R(40)ないしR(45)は相互に独立して、水素、-OR(50)、-SR(50)、NH R(50)、-NR(50)²、-O-(CO) -R(50)、-S-(CO) -R(50)、-NH -(CO) -R(50)、-O-PO-(OR(50)) -OR(50)、-O-(SO₂) -OR(50)、-R(50)、-R(50)、-CO +R(50) +R(50

R(40)およびR(41)、R(42)およびR(43)、R(44)およびR(45)は各々の場合 に一緒になって、カルボニル基の酸素を形成し;

ここで常に基R(40)ないしR(45)の1つだけは、Lへの結合の意味を有し;

R(46)は、水素、 $C_1 \sim C_4 - T$ ルキル、ベンジル、 $-CH_2 - OH$ 、 $H_3 CSCH_2 CH_2 -$ 、 $HO_2 CCH_2 -$ 、 $HO_2 CCH_2 -$ であり;

R(50)は、水素、 $(C_1 \sim C_4)$ - \mathbb{Z} - \mathbb{Z} \mathbb{Z}

の化合物またはその薬学的に許容できる塩。

【請求項2】 T₁およびT₂が相互に独立して、

【化4】

または水素(ここでT₁およびT₂は、同時に水素であることはできない)であり

L-zが

【化5】

R(9)、R(10)が相互に独立して、水素、CH₃、CF₃であり;

R(1)、R(2)、R(3)が相互に独立して、水素、F、C1、CN、 $-SO_2$ $-(C_1 \sim C_4) - T$ ルキル、 $-SO_2 - N((C_1 \sim C_4) - T$ ルキル) $_2$ 、 $-SO_2 - N$ $H(C_1 \sim C_4) - T$ ルキル、 $-SO_2 - NH_2$ 、 $-SO_2 - (C_1 \sim C_4) - T$ ルキル、 $-(C_1 \sim C_4) - T$ ルキル、 $-O - (C_1 \sim C_4) - T$ ルキル、(ここでTルキル基は、1回以上Fによって置換され得る)、 $-O - (C_0 \sim C_4) - T$ ルキレンフェニル、 $-(C_0 \sim C_4) - T$ ルキレンフェニル、(ここでフェニル核は、3回までT、C1、CT3、メチル、メトキシによって置換され得る)であり;

Lが-O-、-NR(47)-、 $-(C_1 \sim C_4)$ -アルキレンー、 $-(C_1 \sim C_4)$ -アルケニレンー、 $-(C_1 \sim C_4)$ -アルキニレンー、-COO-、-CO--NR(47)-、 $-SO_2$ --NR(47)-、-O-($-CH_2$) $_n$ --O-、-NR(48)--CO-($-CH_2$) $_n$ --O-、-CO--NR(48)-($-CH_2$) $_n$ --O-、-CO--NR(48)-($-CH_2$) $_n$ --O-、 $-SO_2$ --NR(48)-($-CH_2$) $_n$ --O-であり;

R(47)が水素、 $(C_1 \sim C_4)$ - アルキル、R(48) - CO - 、フェニル、ベンジルであり;

る) であり;

 $n i 1 \sim 4 c b j$;

R(41)、R(42)、R(45)が相互に独立して、水素、-OR(50)、NHR(50)、-NR(50)2、-O-(CO)-R(50)、-NH-(CO)-R(50)であり;

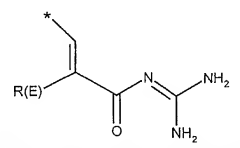
R(50)が水素、 $(C_1 \sim C_4)$ - アルキル、フェニルまたはベンジル、(ここでフェニル核は、3回までF、C1、 CF_3 、メチル、メトキシによって置換され得る) であり;

Kが-OR(50)、-NHR(50)、-NR(50)2、-HN-CH2 -CH2 -CO2 H、-HN-CH2 -CH2 -SO3 H、-NH-CH2 -COOH、-N(CH3) -CH2 -CO2 -CH2 -CO3 -CH3 -CO4 -CH4 -CO5 -CH6 -CH7 -CO7 -CO8 -CH9 -CO9 -CH9 -CO9 -CH9 -CO9 -CH9 -CO9 -CH9 -CO9 -CO9

請求項1に記載の式 I の化合物またはその薬学的に許容できる塩。

【請求項3】 T₁およびT₂が相互に独立して、

【化6】



または水素(ここで T_1 および T_2 は、同時に水素であることはできない)であり

そしてL-zが

【化7】

R(E)が水素、F、C1、CN、(C₁ ~ C₄) - アルキル、<math>-O(C₁ ~ C₄) - アルキル、CF₃、-OCF₃であり;

R(1)、R(2)が相互に独立して、水素、F、C1、CN、 $-SO_2-CH_3$ 、 $-(C_1\sim C_4)-$ アルキル、 $-O-(C_1\sim C_4)-$ アルキル、(ここでアルキル基は、1回以上Fによって置換され得る)、 $-O-(C_0\sim C_4)-$ アルキレンフェニル、 $-(C_0\sim C_4)-$ アルキレンフェニル、(ここでフェニル核は、3回までF、C1、 CF_3 、メチル、メトキシによって置換され得る)であり;

R(3)が水素であり;

Lが-O-、-NR(47)-、 $-CH_2-CH_2-$ 、CH=CH-、 $-(C\equiv C)-$ 、-COO-、-CO-NR(47)-、 $-SO_2-NR(47)-$ 、 $-O-(CH_2)_n-$ O-、 $-NR(47)-(CH_2)_n-O-$ 、 $-NR(48)-CO-(CH_2)_n-O-$ 、 $-CO-NR(48)-(CH_2)_n-O-$ 、 $-SO_2-NR(48)-(CH_2)_n-O-$ であり; -R(47)が水素、 $-(C_1-C_4)$ - アルキル、-R(48) -(CO- 、フェニル、ベンジルであり;

R(48)が水素、 $(C_1 \sim C_4)$ - アルキル、フェニルおよびベンジル、(ここでフェニル核は、3回までF、C1、 CF_3 、メチル、メトキシによって置換され得る) であり;

nが1~4であり:

R(41)が水素、-OHであり;

類金属イオンまたは第四級アンモニウムイオンのような陽イオンである)であり:

R(50)が水素、 $(C_1 \sim C_4)$ - アルキル、フェニルまたはベンジル、(ここでフェニル核は、3回まで F、C 1 、C F 3 、メチル、メトキシによって置換され得る)である;

請求項1または2に記載の式1の化合物またはその薬学的に許容できる塩。

【請求項4】 式Iが構造Ia

【化8】

$$R1$$
 $R2$ $L-z$ Ia

[式中、

T1およびT2は相互に独立して、

【化9】

または水素(ここで T_1 および T_2 は、同時に水素であることはできない)であり:

L-zは、

【化10】

Lは、 $-C \equiv C -$ 、-NH - CH₂ - CH₂ - O - であり;

R(E)は、水素、 $(C_1 \sim C_4)$ - アルキルであり;

R(1)、R(2)は相互に独立して、水素、F、C1、CN、 $-SO_2-CH_3$ 、 $-(C_1\sim C_4)-$ アルキル、 $-O-(C_1\sim C_4)-$ アルキル、(ここでアルキル基は、1回以上Fによって置換されていることができる)である]を有する、請求項1ないし3のいずれか1項に記載の式 I の化合物またはその薬学的に許容できる塩。

【請求項5】 請求項1ないし4のいずれか1項に記載の1以上の化合物より成る医薬。

【請求項6】 請求項1ないし4のいずれか1項に記載の1以上の化合物および1種以上の脂質低下活性化合物より成る医薬。

【請求項7】 胆石の予防または治療用の薬剤として使用するための請求項 1ないし4のいずれか1項に記載の化合物。

【請求項8】 胆石の治療用の薬剤としての少なくとも1種の別の脂質低下活性化合物と組み合わせた請求項1ないし4のいずれか1項に記載の化合物。

【請求項9】 請求項1ないし4のいずれか1項に記載の1以上の化合物より成る医薬の製造方法であって、活性化合物を薬学的に適当な賦形剤と混合し、そしてこの混合物を投与に適する形態にすることより成る方法。

【請求項10】 胆石の予防または治療用の薬剤の製造のための請求項1ないし4のいずれか1項に記載の化合物の使用。

【手続補正2】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0023

【補正方法】削除

.

and a section of the section of the

【国際調査報告】

| | Inte onal Application No |
|--|--|
| | PCT/EP 99/07828 |
| AL ADDRESS TON OF DUBLISHED HATTED | FC17CF 99701020 |
| . CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER PC 7 C07J41/00 A61K31/575 C07J9/00 | |
| | |
| ccording to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC | |
| , FIELDS SEARCHED | |
| infimum documentation searched (classification system fallowed by classification symbols) | |
| PC 7 C07J A61K | |
| | |
| ocumentation searched other than minimum documentation to the extent that euch documents are f | included that incluses searched |
| | |
| Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where pract | Ical, search (arms used) |
| | |
| | |
| | |
| DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | |
| lategory * Ditalion of document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages | Relavant to claim No. |
| | |
| EP 0 624 594 A (HOECHST AG) | 1-10 |
| 17 November 1994 (1994-11-17) | |
| page 5, line 29 - line 38; examples 26,27 | |
| | 1 |
| | |
| | 1 |
| | |
| | |
| | |
| | |
| | |
| | |
| | |
| | |
| | |
| | |
| | |
| | |
| | |
| Further documents are listed in the continuation of box C. X Patent la | rilly membere are listed in arrivax. |
| Section of class decimants: | |
| Special categories of cited documents: "T* later document or priority data | i published after the International tiling date e and not in conflict with the application but |
| Special categories of clied documents: "I leter document A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance invention. | published after the International filing date |
| Special categories of cited documents: "It leter document or priority dat of considered to be of particular relevance in the considered to be of particular relevance in the considered to bublished on or after the international investion in the considered to bublished on or after the international investion in the considered to the co | published after the International filling date e and not in conflict with the application but rated the principle or through underlying the extinster relevance; the elekand invention |
| Special categories of cited documents: At document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance considered to be of particular relevance Et earlier document but published on or after the international limited sale considered to be considered to b | t published after the Inlamational filing date eand not in conflict with the application but cland the principle or theory uniterlying the articular relevance; the elaimed invention resident drovel or cannot be considered to carette drovel or cannot be considered to |
| "Special categories of clied documents; "I star document "A" document defining the general ratio of the art which is not considered to be of particular relevance considered to be of particular relevance. E' samiler document but published on or after the international line date. I'lling date comment which may throw doubts on priority oisling(s) or which is cited to establish the publication date of another chaton or other special reason (as expecified). | I published after the International filling date e and not not retired to e and not not retired to the application but stand the principle or theory uniterlying the exticutor retevance: The stalmed invention resident movel or cannot be considered to enable at the mount in a document is taken at one entitle stap when the document is taken at one entitle star relevance; the stalmed invention policiend to inversion movement to the movement in the stalment invention. |
| "I telar document "I telar documents": "I telar document or printing the general inter-oil the art which is not considered to be of particular relevance E' samiler document but published on or after the international illing date "I' document which may throw doubts on priority citating for which is cited to establish the publication date of another chaton or other special reason (as specialist) 'O' document reterring to an oral disclosure, use, exhibition or | I published after the International filing date e and not in cordiar with the application but retained the principle or through underlying the substant the principle of the property of professional property of the property of variety step when the document is taken store articular rolevance; the stalmed invention postered to involve an inventive step when the comprished with one a more other such docu- |
| Special categories of cited documents: A' document defining the general attor of the art which is not considered to be of particular relevance considered to be of particular relevance E' earlier document but published on or after the international liting date L' document which may throw doubts on prortly oislings or involve animor which is cled to establish the publication date of another citation or other special reason (as specialled and all of another citation or other special reason (as specialled). O' document eleming to an oral disclosure, use, exhibition or other means P' document published prior to the international filling date but | I published after the International filling date and not in conflict with the application but related the principle or through underlying the auticular relevance; the elatimate invention resident droyst or cannot be committed to the relative step when the document to taken stone articular relevance; the claimed invention revidence to involve an inventive at spream the committed with one or more other such documentally the service of the service of the such documentally the service of the such documentally the service of the serv |
| "It leter documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevances the considered to be of particular relevances. E" earlier document but published on or after the international liting date that the publication of the considered to be on the considered to be on the considered to be application of the considered to the considere | I published after the International filing date and not in conflict with the application but related the principle or through the property unterlying the auticular relevance; the elaimed invention resident droyst or cannot be considered to variety step when the account of the conflict step when the conflict step when the property of the conflict step when the combined with one or more other such documentation being obvious to a person skilled whom the sume patent family |
| "To later documents; "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular retevance. E" earlier document but published on or after the international liting date. L" document which may throw doubte on priority calamits or involve a num. Which is clad to eastablish the publication date of another clad to eastablish the publication date of another clad on or other special reason (as expedied). C" document effecting to an oral disclosure, use, exhibition or other special reason (as expedied). C" document published prior to the international filling date but later than the priority date claimed. "L" document and ""." document an | I published after the International filling date and not in conflict with the application but related the principle or through underlying the auticular relevance; the elatimate invention resident droyst or cannot be committed to the relative step when the document to taken stone articular relevance; the claimed invention revidence to involve an inventive at spream the committed with one or more other such documentally the service of the service of the such documentally the service of the such documentally the service of the serv |
| "To leter documents: "A document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance in the activation of the considered to be of particular relevance. Be earlied document but published on or after the international illing date. To document which may throw doubts on priority colating or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as expecified). To document referring to an oral diselectors, use, exhibition or other means. To document published prior to the international filling date but later than the priority date claimed. Date of the actual completion of the international search. Date of the actual completion of the international search. | I published after the International filing date and not in contributed with the application but retained the principle or literary underlying the extraord residence of the control be considered to residence the meant to be considered to reside the meant to document to taken at one articular relevance; the claimed invention revidence to involve as in inventive a tep when the committed the new arms of the such document to the control of th |
| "To later document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance." E' earlier document but published on or after the International litting date. L' document which may throw doubts on priority colamics or which is cited to easibilish the publication date of another citation or other special reason (as specified). To document which may throw doubts on priority colamics or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified). To document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means in the air. The document published prior to the international filling date but later than the priority date claimed. Date of the actual completion of the international search. Date of matter. | I published after the International filling date earned not in conflict with the application but related the principle or theory underlying the extituted related and the principle or theory underlying the extituted reverse the statement of the extituted reverse the statement of the extitute statement or extituted reverse the statement is taken at one extituted relevance; the statement is reversion related to involve an inventible step when the period with one or more other such documentation being divided to a person skilled internation being divided to a person skilled international search report |
| "To taker document "To taker documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular retevance. "E" earlier document but published on or after the international life date. "I document which may throw doubts on priority or which is cited to establish the publication date of another claten or other special reason (as expecified). "O" document which reason (as expecified). "O" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed. "A" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed. "A" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed. "A" document published prior to the international search. Date of the adual completion of the international search. Date of the adual completion of the international search. Authorized off. Nome and mailing address of the ISA. European Patent Office, P.B. 5818 Polentiasn 2 | I published after the International filling date earned not in conflict with the application but related the principle or theory underlying the extituted related and the principle or theory underlying the extituted reverse the statement of the extituted reverse the statement of the extitute statement or extituted reverse the statement is taken at one extituted relevance; the statement is reversion related to involve an inventible step when the period with one or more other such documentation being divided to a person skilled internation being divided to a person skilled international search report |
| "To leter documents: "And document defining the general state of the art which ic not considered to be of particular relevance. Et earlier document but published on or after the international line date. Illing date. The document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another claim or of their special reason (as expectfied). Of document referring to an oral disclosure, use, estribition or other means. The document published prior to the international filling date but later than the priority date claimed. Date of the actual completion of the international search. Date of the actual completion of the international search. Date of matter. 13 January 2000. Nome and mailing address of the ISA. European Patent Office, P.B. 5818 Polentilazo 2. Milling 2000. | I published after the International filling date earned not in conflict with the application but related the principle or theory underlying the extituted related and the principle or theory underlying the extituted reverse the statement of the extituted reverse the statement of the extitute statement or extituted reverse the statement is taken at one extituted relevance; the statement is reversion related to involve an inventible step when the period with one or more other such documentation being divided to a person skilled internation being divided to a person skilled international search report |

| INTERNATIO | NAT. | SEARCH | REPORT |
|-----------------|------|--------|-----------|
| TITLE COLUMN TO | | | IXEA OILL |

Inte anal Application No PCT/EP 99/07828

| | | PCT/EP 99/07828 - | |
|---|------------------|---|--|
| Patent document clied in search report | Publication date | Pateni family member(s) | Publication date |
| EP 0624594 A | 17-11-1994 | AT 183191 T AU 673419 B AU 6194994 A CA 2123052 A CZ 9401137 A DE 59408602 D FI 942077 A HU 67574 A IL 109580 A JP 7002891 A NO 941680 A NZ 260471 A US 5610151 A | 15-08-1999 07-11-1996 10-11-1994 09-11-1994 16-11-1994 16-09-1999 09-11-1994 28-04-1995 12-03-1999 06-01-1995 09-11-1994 27-04-1995 11-03-1997 |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |

Form PCT//SA/210 (potent tame) ennex (fully 1092)

フロントページの続き

EP(AT, BE, CH, CY, (81)指定国 DE, DK, ES, F1, FR, GB, GR, IE, 1 T, LU, MC, NL, PT, SE), OA(BF, BJ , CF, CG, C1, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), AP(GH, GM, K E, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), EA(AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, C R, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, F1 , GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, 1L, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, K Z, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA , MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, S K, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG , UZ, VN, YU, ZA, ZW

(72)発明者 オイゲン・ファルク ドイツ連邦共和国デーー60529フランクフ ルト.フェルクリンガーヴェーク15

(72) 発明者 ハンスーヴィリ・ヤンセン ドイツ連邦共和国デーー65527ニーデルン ハウゼン、ディステルヴェーク25

(72)発明者 ヴェルナー・クラーマー ドイツ連邦共和国デーー55130マインツー ラウベンハイム. ヘンリーモイサントーシ ュトラーセ19

(72)発明者 ヤンーローベルト・シュヴァルク ドイツ連邦共和国デーー65779ケルクハイ ム. テレーゼンシュトラーセ40

(72)発明者 ハンス・ヨッヘン・ラング ドイツ連邦共和国デーー65719ホーフハイ ム. リューデスハイマーシュトラーセ7